# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02 - 172895

(43) Date of publication of application: 04.07.1990

(51)Int.Cl.

C30B 29/36 C30B 25/14 H01L 21/205

(21)Application number: 63-325220

(71)Applicant : NEC CORP

(22)Date of filing:

22.12.1988

(72)Inventor: OSHITA YOSHIO

## (54) METHOD FOR GROWING SEMICONDUCTOR CRYSTAL

# (57)Abstract:

PURPOSE: To uniformly grow an SiC crystal film having a thickness controlled on the order of an atomic layer by CVD on the entire surface of a substrate having a large area by alternately introducing a mixture of gaseous hydrogen chloride with gaseous silicon chloride and gaseous hydrocarbon into a growth system.

CONSTITUTION: When an SiC crystal is grown by CVD with gaseous silicon chloride and gaseous hydrocarbon as starting materials, a mixture of gaseous hydrogen chloride with gaseous silicon chloride such as SiH2Cl2 and gaseous hydrocarbon such as C2H2 are alternately introduced into a growth system and an SiC crystal film is grown. Gaseous carbon chloride may be introduced in place of the gaseous hydrocarbon.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

# ⑩ 日本国特許庁(JP)

. .

① 特許出願公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平2-172895

3 Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

**3公開** 平成 2年(1990) 7月 4日

C 30 B 29/36 25/14 H 01 L 21/205

8518-4G 8518-4G 7739-5F

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全4頁)

半導体の結晶成長方法 60発明の名称

> 頣 昭63-325220 20特

. .

23出 쬞 昭63(1988)12月22日

祥 群 @発 明 者 大 下

東京都港区芝5丁目33番1号 日本電気株式会社内

東京都港区芝5丁目33番1号 の出 頭 日本電気株式会社 人

理 平 倒代 弁理士 内原

#### 明細膏

発明の名称 半導体の結晶成長方法

#### 特許請求の範囲

(1) 塩化シリコン系ガスと炭化水素系ガスを原料と したCVD法によりSiC結晶を成長させる方法に於い て、塩化水素ガスと塩化シリコン系ガスを含む混 含ガスと、炭化水素系ガスとを交互に成長系に導 入することを特徴とする半導体結晶成長方法。

(2)塩化シリコン系ガスと塩化炭素系ガスとを原料 としたCVD法によりSiC結晶を成長させる方法に於 いて、塩化水素ガスと混合した塩化シリコン系ガ スとを含む混合ガスと、塩化炭素系ガスとを交互 に成長系に導入することを特徴とする半導体結晶 成長方法。

発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は半導体結晶成長方法に関し、特に膜厚 が精密に制御されかつ高品質の結晶を得ることが できる半導体結晶成長方法に関する。

# (従来の技術)

従来、SiCの結晶の成長は、加熱された基板を キャリアガスである水素ガスと原料ガスにさらす ことにより行われている。原料ガスとしては、シ リコン原料としてはSiH4、Si2H6、SiH2Cl2などが使 用されている。また、炭素原料としてはC3H8、 C2H2などが使用されている。基板としては、シリ コン、サブァイアなどが用いられている。SiH\_と C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>を原料とし、基板としてはシリコンを用いた 結晶成長を例に取って説明する。縦型あるいは横 型の反応管の中に、通常~1400度に加熱したサセプ タ上にシリコン基板を保持し、キャリアガスであ る水素ガスに対して数%程度のSiH4ガスならびに C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>ガスを混合したものを反応管の上流から流す ことにより基板の上にSiCを堆積させている。ま た、成長に先立って、炭化法あるいはスパッタ法 などによりパッファー層を形成することもある。

(発明が解決しようとする問題点)

CVD法によるSiC結晶成長においては、SiH<sub>4</sub>とC<sub>2</sub>H<sub>2</sub>ののような原料ガスとキャリアガスを同時に 反応室に導入して結晶を成長させる。このため、 反応室の上流に於いては原料ガス濃度が高いため、成長速度が速く、下流にいくにしたがって原料ガスが消費されて少なることにともない成長速度が遅くなる。このことは、大口径の基板に均一に制御してSiC膜を形成することはデバイスの設計上重要であることから考えると大きな問題である。さらに、従来の方法では原子層オーダーでの膜厚制御は不可能である。

本発明の目的は、このような従来の欠点を除去せしめて、大面積の基板全面に渡り均一に、かつ原子層オーダーの膜厚の制御性を有したSiC膜成長方法を提供することである。

(問題点を解決するための手段)

本発明は、1)塩化シリコン系ガスと炭化水素系ガスを原料としたCVD法によるSiC結晶の成長に於いて、塩化水素ガスと混合した塩化シリコン系ガ

を止めた後に次の原料ガスを流し始めるまでの時間間隔に関しても単原子層制御が可能となるように最適の時間に適宜選択され得る。

(作用)

成長膜が基板全体に均一に成長しない原因に次 のことが挙げられる。すなわち、原料ガスである SiH4やC2H2などは1000°C以上の温度では充分に分 解している。このため、成長膜としては単にSiCだ けでなくシリコン結晶あるいはグラファイトが同 時に成長し得る。このことは、この温度に於いて SiH₄を原料ガスとしてシリコン結晶を成長し得る ことからも理解できる。このため、原料ガスの濃 度むらなどに起因して均一にSiCが成長することが、 困難となる。このことを避けるためにはシリコン 原子と炭素原子を一層づつ成長させることが必要 である。しかしながら、従来の方法ではこれを達 成することは不可能である。他の材料系に於いて は、分子層エピタキシャル成長法(特願昭59-153978 号(特開昭61-34928号)により原子層の制御性で基板 全面に成長することが行われている。しかしなが スと、炭化水素系ガスとを交互に成長系に導入することを特徴とする半導体結晶成長方法、2)塩化シリコン系ガスと塩化炭素系ガスとを原料ガスとしたCVD法によるSiC結晶の成長に於いて、塩化水素ガスと混合した塩化シリコン系ガスと、炭素の原料として炭素に塩素原子が一つ以上結合している塩化炭素系ガスとを交互に成長系に導入することを特徴とする半導体結晶成長方法である。

本発明によれば、シリコン供給用の原料ガスと HClがスを混合させたものと、炭素供給用の原料ガス スを交互に流すことにより、原子層一層程度の精 密さで膜厚を制御することが出来る。また同時に 化学量論的組成を維持した良質の膜を基板は同時に 地一に得ることが出来る。原料ガスあるははに リアガスとHClがスとの流量比は原料ガスある。 にキャリアガス量によって異なり、使用で直 にキャリアガス量によった においてがるの割合に適 料ガスなのではなる。 料ガスなのではなるがに 料ガスなのではなるがに 料ガスなのではない。 は、原料ガスを流す時間ならびに、 先の原料ガスを流す時間ならびに、 先の原料ガスを流す時間ならびに、 先の原料ガスを流す時間ならびに、 先の原料ガスを流す時間ならびに、 先の原料ガスを流す時間ならびに、 先の原料ガスを流す時間ならびに、

ら、SiCの結晶成長に於いては実現できていない。このことはシリコン原子の隣に炭素原子とシリコン原子の以着できるため、炭素原料ガスとシリコン原子のとなった。 炭素原料ガスを交互に流しても一サイクルでシリコン一層だけ吸着させることが困難である。 ただは良いことが分る。 ただしので大変原子の隣に炭素原子の関ことが分る。 ただは1000°C 素原子の隣に炭素原子が吸着する可能性は1000°C 素原ではほとんどないことが本質的には重要である。

このことを実現するためには、シリコン原料がスと同時にシリコンをエッチングするガスを流す必要がある。ここで重要なことは、SiCとして取り込まれたシリコン原子はSiCの構成元素として安定であり容易にエッチングされないのに対して、SiCのシリコン原子の隣に吸着したシリコン原子はSiCの構成元素としてのシリコンではなく、むしろシ

リコン結晶に近い物であり容易にエッチングすることが可能であることである。SiC結晶をエッチ を グすることなく、シリコン結晶をエッチ する ことが出来るガスとしてはHCIガスがある。このため、シリコン原料ガスとともにHCIガスを混だコン原料ガスとともにHCIガスを混だコンを することが可能となる。これにより、一サイクルでシリコンを 「おいてはなる」といいてもでは、1)、2)とちらのガス系を用いても可能である。

. .

#### (実施例)

次に本発明の実施例について、図面を参照して 詳細に説明する。

# 実施例1

第1図は本発明の方法に用いられる半導体成長装置の一例を示す概略構成図である。

装置は、成長を行う反応管1、基板8を保持する ためのサセプタ(SiCコートしたグラファイト製)2、

た。その結果、繰返し数に応じた膜厚のSiC層を基板全体に渡り均一に鏡面成長することが出来た。 実施例2

装置は実施例1で用いたのと同様の物を使用し た。原料ガスとしては100% SiH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>ガス、100% C<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>ガス、エッチングガスとしては100% HClガ ス、キャリアガスとしては水素を使用している。 キャリアガスは高純度精製装置により精製して使 用した。基板は(100)の面方位をもつ直径3インテの シリコン基板を使用した。基板の前処理、ベーキ ングの条件は実施例1と同様とした。水素6l/min、 C<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>10cc/min、温度1000°C、時間10分間炭化を 行った。その後、水素61/min、温度1000℃、成長 圧力20torrの条件で成長を行った。30秒間SiH2Cl2 ガス10cc/min、HClガス50cc/min流した後、40秒間 原料ガスの供給を停止する。その後、ガスを 10cc/min、C<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>ガスを30秒間流した後、40秒間原 料ガスの供給を停止する。その後、最初と同様に SiH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>ガスとHClガスを流すというように繰返し て成長を行った。その結果、繰返し数に応じた膜

基板8ならびにサセプタ2を加熱装置3、ボンベ4a。 4b、4c、4d、ガスミキサー5、流量制御部6、各ガ スの積製装置7a、7bから構成されている。原料ガ スとしては $100\%SiH_2Cl_2$ ガス、 $100\%C_2H_2$ ガス、 エッチングガスとしては100%HClガス、キャリア ガスとしては水素を使用している。キャリアガス は高純度精製装置により精製して使用した。差板 は(100)の面方位をもつ直径3インチのシリコン基板 を使用した。差板の前処理としてはブランソン洗 浄を行った。基板を水素61/min、温度1000℃、時間 5分の条件でペーキングのち、水素6l/min、 C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>10cc/min、温度1000℃、時間10分間炭化を 行った。その後、水素61/min、温度1000℃、成長 圧力20torrの条件で成長を行った。30秒間SiH2Cl2 ガス10cc/min、HClガス50cc/min流した後、40秒間 原料ガスの供給を停止する。その後、C₃H&ガスを 10cc/min、30秒間流した後、40秒間原料ガスの供 給を停止する。その後、最初と同様にSiH2Cl2ガス とHCIガスを流すというように繰返して成長を行っ

厚のSiC層を基板全体に渡り均一に鏡面成長することが出来た。

以上の実施例においては基板温度1000°Cで成長を行ったが、800°C~1400°Cの間であれば、成長可能であることは確認した。また、原料ガスとしてはSiHCl<sub>3</sub>、SiCl<sub>4</sub>などやCCl<sub>4</sub>、C<sub>3</sub>H<sub>8</sub>、CH<sub>4</sub>など種々の塩化シリコンガス、炭化水素ガス及び塩化炭素系ガスなど用いられる。

# (発明の効果)

以上、詳細に述べた通り、本発明の方法によればCVD法によりシリコン基板上にSiC膜を成長させる際に、キャリアガスと原料ガスにシリコンのエッチングガスであるHClガスを混合させることにより、良質の結晶を基板全面に渡り成長させることが出来る。

### 図面の簡単な説明

第1図は本発明の方法に用いられる半導体装置の 一例を示す概略構成図である。

1…反応管、2…サセプタ、3…加熱装置、4a,4b, 4c,4d…ポンペ、5…ガスミキサー、6…流量制御部、 7a,7b…精製装置、8…基板、9a,9b,9c…制御バルブ。

代理人 弁理士 内原 音

